

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



A TOTAL STATE OF THE PROPERTY OF THE PROPERTY

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 24. April 2003 (24.04.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/033700 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C12N 15/11, A61K 31/713, C12N 15/88, C07K 14/18, 14/82

KREUTZER, Roland [DE/DE]; Glotzdorf 26, 95466 Weidenberg (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/11432

(74) Anwalt: GASSNER, Wolfgang; Nägelsbachstr. 49 A, 91052 Erlangen (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. Oktober 2002 (11.10.2002)

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

DE 101 50 187.0 12. Oktober 2001 (12.10.2001) DE 26. Oktober 2001 (26.10.2001) 101 55 280.7 29. November 2001 (29.11.2001) DE 101 58 411.3 7. Dezember 2001 (07.12.2001) DE 101 60 151.4 20. Dezember 2001 (20.12.2001) DE 101 63 098.0 EP PCT/EP02/00151 9. Januar 2002 (09.01.2002) 9. Januar 2002 (09.01.2002) PCT/EP02/00152

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): R1BOPHARMA AG [DE/DE]; Fritz-Hornschuch-Str. 9, 95326 Kulmbach (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): JOHN, Matthias [DE/DE]; Kapellenstr. 12, 96103 Hallstadt (DE). LIMMER, Stefan [DE/DE]; Gutenbergstr. 9, 95512 Neudrossenfeld (DE). VORNLOCHER, Hans-Peter [DE/DE]; Lise-Meitner-Platz 4, 95448 Bayreuth (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\textit{u}\)r \(\textit{Anderungen der Anspr\(\textit{u}\)che geltenden
 Frist; \(\textit{Ver\(\textit{o}\)ffentlichung wird wiederholt, falls \(\textit{Anderungen eintreffen}\)

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR INHIBITING THE REPLICATION OF VIRUSES

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HEMMUNG DER REPLIKATION VON VIREN

(57) Abstract: The invention relates to a method for inhibiting the replication of viruses which contain an untranslated region at the 3' end of the viral genome (3'-UTR), whereby a structure is modified within the 3'-UTR by means of a short double-stranded ribonucleic acid (RNA) or an antisense oligonucleotide.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Hemmung der Replikation von Viren mit einer am 3'-Ende des Virus-Genoms befindlichen nicht-translatierten Region (3'-UTR), bei welchem eine Struktur innerhalb der 3'-UTR unter Verwendung einer kurzen doppelsträngigen Ribonukleinsäure (dsRNA) oder eines Antisinn-Oligonukleotids geändert wird.



PCT/EP02/11432 WO 03/033700

1

Verfahren zur Hemmung der Replikation von Viren

Die Erfindung betrifft ein Verfahren, eine Verwendung und ein 5 Medikament zur Hemmung der Replikation von Viren.

Die Erfindung betrifft insbesondere das Gebiet der Hemmung von (+)-Strang-RNA-Viren, wie Hepatitis-C-Viren.

Das Genom von (+)-Strang-RNA-Viren ist ein einzelsträngiges 10 kodierendes RNA-Molekül (+ssRNA). Zu diesen Viren gehören die Familien Picornaviridae, Flaviviridae, Togaviridae, Coronaviridae und Caliciviridae. Ein bedeutender Vertreter der Familie Flaviviridae ist das Hepatitis-C-Virus (HCV). Es verursacht Hepatitis C, eine entzündliche Erkrankung der Leber, die mit Leberfibrose und Leberkrebs verbunden sein kann. Ein erheblicher Teil der Hepatitis-C-Erkrankungen verläuft chronisch. Die Infektion mit HCV erfolgt vor allem parenteral, beispielsweise durch Bluttransfusion oder durch Gabe von Medikamenten aus Blutprodukten. 20

Das Hepatitis-C-Virus wurde 1989 entdeckt (Choo et al., Science 244: 359, 1989). Die Replikation des kodierenden (+)-Strangs wird durch die Erzeugung eines replikativen antisense bzw. (-)-Strangs vermittelt. Vom (-)-Strang werden mehrere Kopien des kodierenden (+)-Strangs abgeschrieben. Das HCV-Genom, welches ca. 9600 Nukleotide umfasst, wird zu einem Polyprotein mit ca. 3000 Aminosäuren translatiert (Leinbach et al., Virology, 204: 163, 1994). Virale und zelluläre 30 Proteasen schneiden aus diesem Polyprotein die funktionsfähigen Viruseiweiße heraus. Sowohl am 5'-Ende, als auch am 3'-Ende des HCV-Genoms, befinden sich hochkonservierte Sequenzen, welche ausgeprägte Sekundär- und Tertiärstrukturen ausbilden. Diese Sequenzen besitzen für die Translation und die Replikation der HCV-Viren eine große Bedeutung, werden

25

2

aber bei der Eiweißsynthese nicht translatiert. Diese Sequenzen werden als 5'-UTR und 3'-UTR bezeichnet (UTR = untranslated region).

HCV ist durch eine hohe genetische Variabilität gekennzeichnet. Die hohe Mutationsrate der viralen Nukleinsäure hat zur Entwicklung mehrerer HCV-Genotypen geführt, die eine vergleichsweise geringe Sequenzidentität von etwa 70 % aufweisen (Simmonds et al., J. Gen Virol., 75: 1053, 1994). Die Häufigkeit der einzelnen Genotypen ist regional unterschiedlich. Darüber hinaus-besteht eine Abhängigkeit von der Artder Übertragung, wobei eine gleichzeitige Ansteckung mit verschiedenen HVC-Genomen möglich ist. Die hohe Variabilität des HCV erschwert die Behandlung von Erkrankungen erheblich.

15

20

25

Eine Hepatitis-C-Erkrankung umfasst in der Regel mehrere Phasen. Die erste akute Phase beginnt mit der Ansteckung des Patienten mit HCV. Es wird ein Entzündungsvorgang auslöst, der durch einen etwa vier Wochen nach der Ansteckung beginnenden Anstieg der Leberenzymkonzentration im Blutserum gekennzeichnet ist. Vor dem Anstieg der Leberenzymkonzentration ist es möglich, im Blutserum des Patienten HCV-RNA mittels Polymerase-Kettenreaktion (PCR) nachzuweisen. In diesem Stadium zeigen nur etwa 25 % der Patienten Symptome wie Gelbsucht, so dass bei 75 % die Infektion unerkannt bleibt. Auch wenn die akute HCV-Infektion eine nicht-maligne Erkrankung ist, führt die Infektion in etwa 80 % zu einer chronischen Lebererkrankung, die durch einen dauerhaften Anstieg des Alaninaminotransferase-Niveaus im Serum gekennzeichnet ist. Aus einer chronischen HCV-Erkrankung entwickelt sich bei mehr als 20 % der Patienten eine Leberzirrhose und bei einer nicht unerheblichen Zahl ein malignes Hepatom. Die Lebenserwartung nach der Diagnose eines malignen Hepatoms beträgt in der Regel zwölf Monate.

3

Bisher bekannte therapeutische Verfahren zur Behandlung von HCV-Infektionen haben nur einen begrenzten Erfolg gehabt und führten bei der Mehrzahl der Patienten zu keiner anhaltenden Besserung. Die heute vorherrschende Therapieform verwendet spezielle Zytokine, die als Interferone bezeichnet werden. Vorzugsweise wird Interferon- α (IFN-alpha) eingesetzt, das nach 6-monatiger Therapie bei etwa 50 % der Patienten zu einer Verringerung der Alaninaminotransferase-Werte im Serum führt. Allerdings steigen diese Werte bei vielen Patienten nach dem Ende der Behandlung wieder an. Überdies ist die Behandlung mit einer Vielzahl von Nebenwirkungen verbunden (Dusheiko et al, J. Viral Hepatitis, 1: 3, 1994). Trotzdem ist die Interferon-Therapie bisher das wichtigste Verfahren, um das Risiko der Entstehung von Leberzirrhose und eines malignen Hepatoms zu verringern. Ein Impfschutz gegen HCV ist bisher nicht möglich.

10

15

Es sind deshalb Versuche unternommen worden, die virale Proteintranslation unter Einsatz spezieller Ribozyme zu hemmen. Beispielsweise beschreiben Welch et al. (Gene Therapy, 3 20 (11): 994, 1996) zwei vektorexprimierte Hairpin-Ribozyme, die gegen HCV gerichtet sind. Lieber et al. (Virology, 70 (12): 8782, 1996) beschreiben die Beseitigung von HCV-RNA in infizierten menschlichen Hepatozyten durch Adenovirus-vermittelte Expression von bestimmten Hammerhead-Ribozymen. WO 99/55847 25 offenbart Ribozyme, die HCV-RNA-Spezies in konservierten Sequenzen in 5'- und 3'-nicht-kodierenden Bereichen und am 5'-Ende des für das Kernprotein kodierenden Bereichs schneiden können. Auch das US-Patent Nr. 5,610,054 offenbart enzymatische Nukleinsäuremoleküle, welche die Replikation von HCV inhibieren können. Der therapeutische Erfolg dieser Verfahren bei der Behandlung von HCV-Infektionen ist jedoch noch nicht erwiesen. Ein generelles Problem besteht darin, dass die enzymatische Aktivität von Ribozymen vergleichsweise gering ist. Es besteht ein Bedürfnis, weitere Verfahren zur effizi-35

4

enten Behandlung von HCV-Infektionen bzw. Virusinfektionen zu entwickeln.

Aus Fire et. al (Nature, 391: 806, 1998) ist es bekannt,

dass dsRNA, deren einer Strang abschnittsweise komplementär

zu einem zu hemmenden Gen eines Fadenwurms ist, die Expression dieses Gens mit einer hohen Wirksamkeit hemmt. Es wird

die Auffassung vertreten, dass die besondere Wirksamkeit der

verwendeten dsRNA in Zellen des Fadenwurms nicht auf dem AntiSinn-Prinzip beruht, sondern möglicherweise auf katalytische Eigenschaften der dsRNA oder mit dsRNA assoziierten Enzyme zurückzuführen ist. Dieses Verfahren wird als RNA-Interferenz bezeichnet und wird beispielsweise in WO 00/44895
zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Gens verwendet.

Aufgabe der Erfindung ist es, die Nachteile nach dem Stand der Technik zu beseitigen. Es sollen insbesondere ein Verfahren und eine Verwendung angegeben werden, welche die Replikation von Viren wirksam hemmen. Darüber hinaus soll ein Medikament und eine dsRNA angegeben werden, mit dem eine besonders wirksame Hemmung der Replikation von Viren bewirkbar ist.

- Diese Aufgabe wird durch die Merkmale der Ansprüche 1, 15, 16, 33 und 49 gelöst. Zweckmäßige Ausgestaltungen der Erfindungen ergeben sich aus den Merkmalen der Ansprüche 2 bis 14, 17 bis 32, 34 bis 48 und 50 bis 62.
- Nach Maßgabe der Erfindung ist verfahrensseitig vorgesehen, dass eine Struktur innerhalb der 3'-UTR unter Verwendung einer kurzen doppelsträngigen Ribonukleinsäure (dsRNA) oder eines Antisinn-Oligonukleotids geändert wird, wobei ein Strang S1 der dsRNA oder das Antisinn-Oligonukleotid abschnittsweise

5

oder vollständig komplementär zur 3'-UTR-Sequenz der Viren ist.

Unter dem Begriff "Struktur" wird hier die Primär-, Sekundäroder Tertiärstruktur einer aus Nukleinsäure gebildeten Sequenz verstanden. Eine Änderung der Struktur liegt z. B. vor, wenn die Primärsequenz geschnitten oder durch Deletionen oder Insertionen verändert wird. Eine Änderung kann auch die Sekundärstruktur, d.h. die Basenpaarung, betreffen. Schließlich ist auch eine Änderung der räumlichen Struktur, d.h. der Ter-10 tiärstruktur, möglich. Unter einer kurzen dsRNA wird eine dsRNA verstanden, welche aus weniger als 50 Basenpaaren gebildet ist. Das Antisinn-Oligonukleotid kann sowohl aus DNA als auch aus RNA gebildet sein. Es kann komplementär zu einem Bereich der 3'-UTR sein und eine Struktur innerhalb der 3'-15 UTR ändern, indem es damit hybridisiert. Da die Replikation von Viren in der Regel in einer Zelle stattfindet, muss die dsRNA oder das Antisinn-Oligonukleotid zur Hemmung der Replikation im Allgemeinen in die jeweilige Zelle eingeführt bzw. von der Zelle aufgenommen werden. Das Aufnehmen kann durch 20 die Zelle selbst erfolgen. Es kann aber auch durch Hilfsstoffe oder Hilfsmittel vermittelt werden. Unter der 3'-UTR wird entweder der gesamte nicht-translatierte Bereich am 3'-Ende des Virus-Genoms oder ein Teil dieses Bereichs verstanden.

25

30

35

Es hat sich überraschenderweise gezeigt, dass durch eine Änderung der Struktur innerhalb der 3'-UTR die Replikation des Virus-Genoms gehemmt oder blockiert werden kann und dass dies besonders effektiv unter Verwendung einer dsRNA oder eines Antisinn-Oligonukleotids erreicht werden kann. Damit ist es möglich, Viren mit einer 3'-UTR besonders effizient zu bekämpfen.

Nach einer Ausgestaltung kann ein die 3'-UTR bildender Sequenzabschnitt geschnitten werden. Das Schneiden kann dabei

6

durch die dsRNA und die in der Zelle vorhandenen Enzyme bewirkt werden. Die 3'-UTR kann hochkonserviert sein. Die Änderung der Struktur wird zweckmäßigerweise in einem besonders hoch konservierten Bereich der 3'-UTR bewirkt. Das steigert weiter die Effizienz des Verfahrens, weil viele Virus-Genome, insbesondere das HCV-Genom, eine hohe Sequenzvariabilität aufweisen. Die Auswahl eines hochkonservierten Bereichs eröffnet daher die Möglichkeit der Hemmung der Replikation einer größeren Zahl von Viren als in einem weniger konservierten oder variablen Bereich.

Als besonders vorteilhaft hat es sich erwiesen, den Sequenzabschnitt unter Verwendung einer kurzen doppelsträngigen Ribonukleinsäure (dsRNA) zu ändern, insbesondere zu schneiden
oder dessen Schneiden durch die dsRNA zu bewirken. Ein Strang
S1 der dsRNA oder das Antisinn-Oligonukleotid kann abschnittsweise oder vollständig komplementär zur 3'-UTRSequenz sein. Darunter wird verstanden, dass entweder ein Abschnitt des Antisinn-Oligonukleotids bzw. des Strangs S1 der
dsRNA oder der gesamte Strang S1 der dsRNA bzw. das gesamte
Antisinn-Oligonukleotid komplementär zu einem Abschnitt der
3'-UTR oder zur vollständigen 3'-UTR ist.

15

20

25

30

35

Nach einer weiteren Ausgestaltung kann die dsRNA zumindest abschnittsweise doppelsträngig ausgebildet sein. Ein Ende der dsRNA, vorzugsweise beide Enden, können glatt ausgebildet sein. Glatt bedeutet, dass das Ende eines Strangs nicht über das Ende des anderen Strangs der dsRNA hinausragt, d.h. keinen Überhang bildet. Zumindest ein Strang, insbesondere der Strang S1, kann am 3'-Ende einen Überhang haben, der aus 1 bis 3, vorzugsweise 2, Nukleotiden bestehen kann. Die vorerwähnten Merkmale beeinflussen die Plasmastabilität der dsRNA. dsRNA mit zumindest einem glatten Ende weist eine höhere Plasmastabilität als dsRNA mit, insbesondere beidseitigen, Überhängen auf, d.h. sie wird in Plasma bzw. Blut weniger

7

schnell abgebaut. Darüber hinaus ist die Stabilität einer solchen dsRNA im Zellinneren größer als diejenige einer dsRNA mit Überhängen. Die Stabilität, insbesondere die Plasmastabilität, kann also durch die jeweilige Konstruktion der dsRNA an die jeweiligen Erfordernisse angepasst werden. Einzelsträngige Überhänge verringern die Stabilität der dsRNA in Blut, Serum und Zellen und verstärken gleichzeitig die replikationshemmende Wirkung der dsRNA. Besonders effektiv ist die Hemmung der Replikation, wenn die dsRNA den Überhang ausschließlich an einem, insbesondere ihrem das 3'-Ende des 10 - Strangs S1 aufweisenden, Ende-aufweist: Das andere Ende ist dann bei einer zwei Enden aufweisenden dsRNA glatt, d.h. ohne Überhänge, ausgebildet. Überraschenderweise hat es sich gezeigt, dass zur Verstärkung der replikationshemmenden Wirkung der dsRNA ein Überhang an einem Ende der dsRNA ausreichend 15 ist, ohne dabei die Stabilität in einem solchen Maße zu erniedrigen wie durch zwei Überhänge. Eine dsRNA mit nur einem Überhang hat sich sowohl in verschiedenen Zellkulturmedien als auch in Blut, Serum und Zellen als hinreichend beständig und besonders wirksam erwiesen. 20

Weiterhin hat es sich als vorteilhaft erwiesen, wenn ein zumindest abschnittsweise zur 3'-UTR-Sequenz komplementärer Bereich der dsRNA bzw. des Strangs S1 weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25, besonders vorzugsweise 21 bis 24, Basenpaare bzw. Basen umfasst. Die dsRNA weist zweckmäßigerweise eine Länge von weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25, besonders vorzugsweise 21 bis 24, Basenpaare auf. Damit entspricht die Länge der dsRNA im Wesentlichen der Länge des komplementären Bereichs. Eine solche dsRNA kann besonders preisgünstig hergestellt werden.

Zweckmäßigerweise ist das Virus-Genom das Genom eines (+)-Strang-RNA-Virus, insbesondere eines Hepatitis-C-Virus.

25

8

Die dsRNA kann in einer Lösung, insbesondere in einer phosphatgepufferten Salzlösung, vorliegen. Es hat sich nämlich überraschenderweise herausgestellt, dass eine lediglich in einer solchen Lösung gelöste dsRNA von Zellen aufgenommen wird und die Replikation der Viren hemmt, ohne dass die dsRNA dazu in einem besonderen Vehikel verpackt sein muss. Die dsRNA oder das Antisinn-Oligonukleotid kann auch von einer micellaren Struktur, vorzugsweise einem Liposom, einem Virus-Kapsid oder einem Kapsoid umschlossen vorliegen. Dadurch kann die Aufnahme in Zellen erleichtert sein. Darüber hinaus wird dadurch die Möglichkeit gegeben, die dsRNA durch bestimmte Oberflächenstrukturen gezielt zu bestimmten Zellen zu steuern, so dass vor allem diese Zellen die dsRNA aufnehmen. Die dsRNA kann einen Sinn-Strang S2 mit der Sequenz SEQ ID NO: 4 und einen Antisinn-Strang S1 mit der Sequenz SEQ ID NO: 5 aufweisen. Das Antisinn-Oligonukleotid kann einen Strang mit der Sequenz SEQ ID NO: 12 oder SEQ ID NO: 13 aufweisen. "SEQ ID NO" bezeichnet jeweils die Nummer einer Sequenz im anliegenden Sequenzprotokoll.

20

25

30

10

15

Erfindungsgemäß ist weiter die Verwendung von kurzen doppelsträngigen Ribonukleinsäuren (dsRNA) oder eines Antisinn-Oligonukleotids zur Hemmung der Replikation von Viren mit einer am 3'-Ende des Virus-Genoms befindlichen nicht-translatierten Region (3'-UTR) durch Änderung einer Struktur innerhalb der 3'-UTR zur Behandlung einer Virusinfektion vorgesehen. Weiterhin ist die Verwendung einer solchen dsRNA oder eines solchen Antisinn-Oligonukleotids zur Herstellung eines Medikaments zur Hemmung der Replikation von Viren mit einer am 3'-Ende des Virus-Genoms befindlichen nicht-translatierten Region (3'-UTR) durch Änderung einer Struktur innerhalb der 3'-UTR vorgesehen. Bei beiden Verwendungen ist ein Strang S1 der dsRNA oder das Antisinn-Oligonukleotid abschnittsweise oder vollständig komplementär zur 3'-UTR-Sequenz der Viren.

9

Die dsRNA kann in einer Zubereitung vorliegen, die zur Inhalation, oralen Aufnahme, Infusion oder Injektion, insbesondere zur intravenösen oder intraperitonealen Infusion oder Injektion, geeignet ist. Solche Zubereitungen sind aus der Pharmazie bekannt. Die dsRNA kann dabei in einem physiologisch verträglichen Puffer, insbesondere einer phosphatgepufferten Salzlösung, vorliegen.

Zur Lösung der Aufgabe wird ferner ein Medikament vorgeschlagen, bei dem zur Änderung der Struktur innerhalb der 3'-UTR eine kurze doppelsträngige Ribonukleinsäure (dsRNA) oder ein Antisinn-Oligonukleotid enthalten ist, wobei ein Strang S1 der dsRNA oder das Antisinn-Oligonukleotid abschnittsweise oder vollständig komplementär zur 3'-UTR-Sequenz der Viren ist. Ferner betrifft die Erfindung eine dsRNA mit einem Strang S1, welcher abschnittsweise oder vollständig zu einer am 3'-Ende eines Virus-Genoms befindlichen nicht-translatierten Region (3'-UTR) komplementär ist.

Wegen der weiteren vorteilhaften Ausgestaltungen der erfindungsgemäßen Verwendung und des erfindungsgemäßen Medikaments wird auf die zum Verfahren beschriebenen Merkmale verwiesen, welche sinngemäß auch hier Anwendung finden können.

15

Nachfolgend wird anhand der Figuren ein Ausführungsbeispiel der Erfindung näher erläutert. Es zeigen:

- Fig. 1 den relevanten Sequenzbereich aus Plasmid p2
 und die N-terminale Aminosäuresequenz des entsprechenden Reporterproteins,
- Fig. 2 den relevanten Sequenzbereich aus Plasmid p3 und die N-terminale Aminosäuresequenz des entsprechenden Reporterproteins,
 - Fig. 3 die dsRNA HCV1-2 (SEQ ID NO 4, SEQ ID NO 5) gegenüber der HCV-Sequenz einer mittels der Plasmide p2 und p3 gebildeten mRNA (SEQ ID NO 15),
- Fig. 4 die dsRNA GAL1-2 (SEQ ID NO 6, SEQ ID NO 7) gegenüber einer dem β -Gal-Gen entsprechenden mRNA-Sequenz (SEQ ID NO 16) (Positivkontrolle),
- 20 Fig. 5 die dsRNA HCV3-4 (SEQ ID NO 8, SEQ ID NO 9), welche keinen Bezug zu exprimierten Genen aufweist (Negativkontrolle),
- Fig. 6 die dsRNA K22 (SEQ ID NO 10, SEQ ID NO 11),
 welche keinen Bezug zu exprimierten Genen aufweist (Negativkontrolle),
- Fig. 7 die Antisinn-Oligonukleotide HCVPTO1 (SEQ ID NO 12), HCVPTO2 (SEQ ID NO 13) und HCVPTO3 (SEQ ID NO 14) gegenüber der HCV-Sequenz einer mittels des Plasmids p3 gebildeten mRNA (SEQ ID NO 15),
 - Fig. 8 Wirkung unterschiedlicher Konzentrationen der dsRNAs HCV1-2, GAL1-2 und HCV3-4 auf die Akti-

11

vität der mittels des Plasmids p2 exprimierten β -Galaktosidase,

Fig. 9 Wirkung unterschiedlicher Konzentrationen der dsRNAs HCV1-2, GAL1-2 und HCV3-4 auf die Aktivität der mittels des Plasmids p3 exprimierten β -Galaktosidase und

Fig. 10 Wirkung der Antisinn-Oligonukleotide HCVPTO1, HCVPTO2, HCVPTO3, der dsRNAs HCV1-2, GAL1-2, K22 und einer Kontroll-dsRNA auf die Aktivität der mittels des Plasmids p3 exprimierten β -Galaktosidase.

15 Ausführungsbeispiel

Molekularbiologische Analysen mit Hepatitis-C-Viren in Zellkultur sind sehr schwierig. Der Effekt der RNA-Interferenz und von Antisinn-RNA auf virale Gensequenzen wird an Hand nicht-pathogener Ersatzsysteme untersucht. Als nicht-pathogenes Reportersystem zum Studium der RNA-Interferenz und der Wirkung von Antisinn-Oligonukleotiden wurde die Sequenz Nr. 1 des Sequenzprotokolls vor ein für E. coli- β -Galaktosidase kodierendes Gen eines Plasmids kloniert. Die Sequenz Nr. 1 entspricht einer 24 Nukleotide umfassenden Sequenz aus einem hochkonservierten Bereich des 3'-UTR des HCV-Genoms. Nach Transfektion des Plasmids in humane HuH-7-Leberzellen wird die Sequenz als Teil einer für β -Galaktosidase kodierenden mRNA transkribiert. Die den 24 Nukleotiden entsprechende Sequenz der mRNA ist dann identisch mit der Sequenz des HCV-Genoms. Sie wurde als Zielsequenz verwendet.

30

20

12

Herstellung von Plasmid p2 und p3 als Reportersystem

Das E. coli- β -Galaktosidase (β -Gal) -Gen wurde aus dem kommerziell erhältlichen Expressionsvektor p β Gal-Control (BD Biosciences Clontech, Tullastrasse 4, D-69126 Heidelberg, Deutschland, Gene Accession Number U13186; Nukleotid 280-3429) isoliert.

In Plasmid p2 ist die HCV-Sequenz Teil eines Fusionsgens.

Die HCV-Sequenz ist Teil des offenen Leserahmens der für βGalaktosidase kodierenden Sequenz, so dass auch die HCV-Sequenz als Teil eines Fusionsproteins exprimiert wird. Fig. 1
zeigt den relevanten Sequenzabschnitt von Plasmid p2 gemäß
Sequenz Nr. 2 des Sequenzprotokolls. Die HCV-Sequenz ist kursiv dargestellt. Der Beginn des β-Gal-Gens (einschließlich 6
Nukleotide der Kozak-Sequenz vor dem Codon ATG) ist unterstrichen. Die N-terminale Aminosäuresequenz des Fusionsproteins
HCV-β-Galaktosidase ist unter der DNA-Sequenz aufgeführt.

20 Auch in Plasmid p3 ist die HCV-Sequenz Teil eines Fusionsgens. Die HCV-Sequenz befindet sich aber außerhalb des offenen Leserahmens der für β -Galaktosidase kodierenden Sequenz, so dass die HCV-Sequenz *nicht* als Teil eines Fusionsproteins exprimiert wird. Fig. 2 zeigt den relevanten Sequenzabschnitt von Plasmid p3 gemäß Sequenz Nr. 3 des Sequenzprotokolls. Die HCV-Sequenz ist kursiv dargestellt. Der Beginn des β -Gal-Gens (einschließlich 6 Nukleotide der Kozak-Sequenz vor dem Startcodon ATG) ist unterstrichen. Die N-terminale Aminosäuresequenz der exprimierten β -Galaktosidase ist unter der DNA-Sequenz aufgeführt.

Die so generierten Fusionsgene wurden in das kommerziell erhältliche Expressionsplasmid pcDNA3.1 (+) kloniert (Invitrogen, Life Technologies, Technologiepark Karlsruhe, Emmy-Noether-Str. 10, D-76131 Karlsruhe, Deutschland, Katalognum-

25

mer V790-20). Dieses Plasmid enthält ein Resistenzgen gegen das Antibiotikum Neomycin. Es verleiht den damit transfizierten HuH-7-Zellen eine Resistenz gegen das Neomycin-Analogon G418, so dass in Gegenwart von G418 nur HuH-7-Zellen selektioniert werden, welche das Plasmidgenom und damit das Reportergen stabil in ihr Genom aufgenommen haben.

Als Kontrollplasmid für die Transfektionseffizienz wurde das kommerziell erhältliche Plasmid pGL3-ctrl (Promega GmbH,

High-Tech-Park, Schildkrötstr. 15, D-68199 Mannheim, Deutschland, Gene Accession Number U47296) verwendet. Es kodiert und exprimiert das Gen der "Firefly Luciferase".

Verwendete dsRNA-Oligonukleotide

Zur Durchführung der RNA-Interferenz wurden drei kurze, doppelsträngige Ribonukleinsäuren (dsRNA) verwendet. Diese dsRNAs bestehen aus jeweils 2 kurzen Oligoribonukleotiden, welche über fast den gesamten Sequenzbereich zueinander komplementär sind. An beiden 3'-Enden der Oligoribonukleotide besitzen jeweils zwei Nukleotide keine Partner und bilden deshalb in der dsRNA Überhänge.

Die Sequenz des einen Oligoribonukleotids ist identisch mit der Zielsequenz der mRNA. Dieses Oligonukleotid wird deshalb als Sinn-Strang bezeichnet. Die Sequenz des anderen Oligonukleotids ist zu der Zielsequenz der mRNA komplementär. Dieses Oligonukleotid wird deshalb als Antisinn-Strang bezeichnet.

In Fig. 3 ist das als HCV1-2 bezeichnete doppelsträngige Oligoribonukleotid gegenüber der HCV-Sequenz der mittels der
Plasmide p2 und p3 gebildeten mRNA dargestellt. Dabei entsprechen die mit Großbuchstaben dargestellten Nukleotide der
HCV-Sequenz in den Plasmiden p2 und p3. HCV1-2 besteht aus
dem Sinn-Strang HCV 1 und dem Antisinn-Strang HCV 2, wobei
jeweils zwei Nukleotide an den 3'-Enden der Stränge keinen

14

Partner aufweisen. Der in Sequenz Nr. 4 des Sequenzprotokolls dargestellte Sinn-Strang (HCV 1) weist nahezu dieselbe Nukleotidsequenz wie die HCV-Sequenz einer mittels der Plasmide p2 bzw. p3 gebildeten mRNA auf. Am 5'-Ende fehlen drei Nukleotide der HCV-Sequenz und am 3'-Ende befinden sich zwei Nukleotide, die nicht Bestandteil der HCV-Sequenz sind. Der in Sequenz Nr. 5 des Sequenzprotokolls dargestellte Antisinn-Strang (HCV 2) ist abgesehen von den zwei Nukleotiden am 3'-Ende komplementär zu HCV 1 und damit auch zu der HCV-Sequenz einer mittels der Plasmide p2 bzw. p3 gebildeten mRNA. Die HCV-Sequenz entspricht einer 3'-nicht-translatierten Region des HCV-Genoms.

10

Zur positiven Kontrolle wurde eine als GAL1-2 bezeichnete dsRNA verwendet. Diese ist in Fig. 4 gegenüber einer dem β -15 Gal-Gen der Plasmide p2 und p3 entsprechenden mRNA-Sequenz (in Fig. 4 als mRNA bezeichnet) dargestellt. GAL1-2 besteht aus dem Sinn-Strang Gal 1 und dem Antisinn-Strang Gal 2, wobei jeweils zwei Nukleotide an den 3'-Enden der Stränge keinen Partner aufweisen. Der in Sequenz Nr. 6 des Sequenzproto-20 kolls dargestellte Sinn-Strang (Gal 1) weist nahezu dieselbe Nukleotidsequenz wie die dem β -Gal-Gen entsprechende mRNA-Sequenz auf. Der in Sequenz Nr. 7 des Sequenzprotokolls dargestellte Antisinn-Strang (Gal 2) ist abgesehen von den zwei Nukleotiden am 3'-Ende komplementär zu Gal 1 und damit auch 25 zu der dem β -Gal-Gen entsprechenden mRNA-Sequenz.

Zur negativen Kontrolle wurde in einem Teil der Versuche eine als HCV3-4 bezeichnete dsRNA verwendet, die keinen Bezug zu hier exprimierten Genen hat (Fig. 5). HCV3-4 besteht aus dem Sinn-Strang HCV 3 und dem Antisinn-Strang HCV 4, wobei jeweils zwei Nukleotide an den 3'-Enden der Stränge keinen Partner aufweisen. Der in Sequenz Nr. 8 des Sequenzprotokolls dargestellte Sinn-Strang (HCV 3) weist nahezu keine Ähnlichkeit zur mittels der Plasmide p2 und p3 gebildeten mRNA auf

15

und ist deshalb ohne Bezug zu den exprimierten Genen. Der in Sequenz Nr. 9 des Sequenzprotokolls dargestellte Antisinn-Strang (HCV 4) ist abgesehen von den zwei Nukleotiden am 3'-Ende komplementär zu HCV 3 und ist deshalb ebenfalls ohne Bezug zur gebildeten mRNA.

Als Negativkontrolle wurde in einem anderen Teil der Versuche eine als K22 bezeichnete dsRNA verwendet, die ebenfalls keinen Bezug zu einem hier exprimierten Gen aufweist (Fig. 6). Die Sequenzen der beiden die dsRNA bildenden Oligoribonukleotide sind in den Sequenzen Nr. 10 und 11 des Sequenzproto-kolls dargestellt.

Zur Durchführung der Experimente mit Antisinn-Oligoribonukleotiden wurden drei jeweils 21 Nukleotide lange DNA-Antisinn-Oligonukleotide als Phosphothioate eingesetzt. Die Oligonukleotide wurden von der Firma Metabion GmbH, Lena-ChristStr. 44, D-82152 Martinsried, Deutschland bezogen. Sie werden
hier als HCVPTO1, HCVPTO2 und HCVPTO3 bezeichnet. HCVPTO1 und
HCVPTO2 sind zu unterschiedlichen Bereichen der mittels des
Plasmids p3 gebildeten HCV-mRNA-Sequenz komplementär. HCVPTO3
ist als Negativkontrolle ohne Bezug zur Zielsequenz. HCVPTO1,
HCVPTO2 und HCVPTO3 sind gegenüber der HCV-mRNA-Sequenz in
Fig. 7 dargestellt.

25

5

10

Für den Nachweis der RNA Interferenz wurden Experimente mit Leberzelllinien des Typs HuH-7 durchgeführt (Nakabayashi et al. 1982). Diese Zelllinie kann durch HCV infiziert werden und dient zur Kultivierung dieser Viren. Die Zellen wurden in DMEM (Dulbecco's modifiziertes Eagle Medium) mit 10 % fötalem Kälberserum (FCS) kultiviert.

16

a) Versuche zur RNA-Interferenz

Transfektion

Zur Vorbereitung einer Transfektion wurden 2 x 10⁴ Zellen pro Vertiefung einer 96-well Zellkulturplatte ausgesät. 3 µg Plasmid p2 bzw. Plasmid p3 wurden mit 1 µg Kontrollplasmid pGL3-ctrl. gemischt. Es wurden 0,25 µg dieser Plasmidgemische pro Vertiefung zur Transfektion eingesetzt. Etwa 24 Stunden nach dem Aussäen der Zellen wurden die Reporterplasmide p2/pGL3-ctrl und p3/pGL3-ctrl zusammen mit dsRNA in HuH-7 transfiziert. Die Menge an transfizierter DNA-pro-Vertiefung war konstant.

Die Menge an dsRNA wurde in abnehmenden Konzentrationen von 400 nmol/l bis 12,5 nmol/l (in Bezug auf 110 µl Transfekti-onsvolumen) zu den Plasmidgemischen zugegeben. Die Ausgangskonzentration der dsRNAs HCV1-2, GAL1-2 und des unspezifischen HCV3-4 in der jeweiligen Stammlösung betrug jeweils 20 µmol/l. Die dsRNAs wurden durch Mischen mit gleichen Volumina Annealing buffer (AB, 100 mmol/l NaCl, 20 mmol/l NaPhosphat, pH 6,8) stufenweise auf die Endkonzentration verdünnt.

Für eine Endkonzentration von 400 nmol/l wurden bei einer Stammkonzentration an dsRNA von 20 μ mol/l 2,2 μ l Stammlösung auf 110 μ l Transfektionsvolumen pro 1 Well bzw. 6,6 μ l Stammlösung auf 330 μ l Transfektionsvolumen pro 1 Well verwendet. Die Verdünnungsstufen wurden gemäß Tabelle 1 hergestellt.

Tabelle 1

10

Herstellung von Verdünnungsstufen der dsRNA

Herstellung von Verdammangsstaten de daten							
Lösung-	Aus-	Konzentrati-	Menge der	Menge an	Endkon-		
Nr.	gangslö-	on der Aus-	Ausgangs-	zuge-	zentra-		
	sung	gangslösung	lösung	setztem	tion*		
		(μmol/1)	(µ1)	AB (μ1)	(nmol/1)		
1	Stammlö-	20	14,0	_	400		
,	sung						
2	Lösung 1	10	7,0	7,0	200		
3	Lösung 2	5	7,0	7,0	100		
4	Lösung 3	2,5	7,0	7,0	50		
5	Lösung 4	1,25	7,0	7,0	25		
6	Lösung 5	0,62	7,0	7,0	12,5		

* Endkonzentration unter Verwendung von 6,6 μ l der jeweiligen Lösung auf 330 μ l Transfektionsvolumen

Plasmide und dsRNA wurden co-transfiziert. Als Transfektionsagens wurde Gene Porter 2 (PeQLab, Carl-Thiersch-Str. 2B, D-91052 Erlangen, Deutschland, Katalognummer 13-T202007) eingesetzt. Jede Co-Transfektion wurde dreifach durchgeführt.

Für drei Vertiefungen in 96-well-Platten wurde ein Gemisch aus 2,0 μ l eines Plasmidgemisches aus Plasmid p2 und Kontrollplasmid pGL3 (0,3875 μ g/ μ l; 3 : 1), 6,6 μ l dsRNA (20, 10, 5, 2,5, 12,5 bzw. 0,62 μ mol/l) und 16,4 μ l DNA-Diluent B (wird zusammen mit Gene Porter 2 von der Firma PeQLab geliefert) hergestellt. Dieses Gemisch wurde mit einem Gemisch aus 6,0 μ l Gene Porter 2 und 19 μ l Serumfreiem Medium vermischt. Das Gesamtvolumen des so erhaltenen Gemisches betrug 50 μ l, von denen 16,5 μ l zu jeweils 2 x 10⁴ HuH-7 in 100 μ l Medium gegeben wurden.

Weiterhin wurde ein Gemisch aus 2,0 μ l eines Plasmidgemisches aus Plasmid p3 und Kontrollplasmid pGL3 (0,3875 μ g/ μ l; 3 : 1), 6,6 μ l dsRNA (20, 10, 5, 2,5, 12,5 bzw. 0,62 μ mol/l) und 16,4 μ l DNA-Diluent B hergestellt. Dieses Gemisch wurde mit einem Gemisch aus 6,0 μ l Gene Porter 2 und 19 μ l Serumfreiem Medium vermischt. Das Gesamtvolumen des so erhaltenen Gemischs betrug 50 μ l, von denen 16,5 μ l zu jeweils 2 x 10⁴ HuH-7 in 100 μ l Medium gegeben wurden.

Die transfizierten Zellen wurden bei 37°C und 5% CO2 inkubiert. Einen Tag nach der Transfektion wurden 35 µl frisches Medium pro Vertiefung zugegeben und die Zellen weitere 24 hinkubiert. Dann erfolgte der Aufschluss der Zellen.

15 Verwendete Nachweismethoden

20

Der Effekt der dsRNA auf die Expression der Reportergene wurde durch Quantifizierung der β -Galaktosidase- und Luciferase-Aktivität mittels Chemilumineszenz bestimmt. Dazu wurden Lysate mittels dem Tropix-Lysepuffer der Firma Applied Biosystems, 850 Lincoln Centre Drive, Foster City, CA 94404 USA; Cat. No. BD100LP gemäß den Herstellervorschriften hergestellt.

Zur Quantifizierung der β-Galaktosidase-Aktivitität wurden
2 μl Lysat pro Analyse sowie das Substrat Galcto-Star
(Applied Biosystems, Tropix, Katalognummer BM100S) gemäß den
Herstellervorschriften verwendet. Zur Quantifizierung der Luciferase-Aktivität wurden 5 μl Lysat pro Analyse sowie das
Substrat Luciferin (Applied Bi00osystems, Tropix, Katalognummer BC100L) gemäß den Herstellervorschriften verwendet. Die
Lumineszenz ist jeweils in dem Luminometer Berthold Sirius
der Firma Berthold Detection Systems GmbH, Bleichstrasse 56-68, D-75173 Pforzheim, Deutschland, gemessen worden.

19

Ergebnisse

Pro Transfektionsansatz wurden drei 96-well-Vertiefungen ausgewertet, wobei jeweils eine Messung für β -Galaktosidase und eine Messung für Luciferase erfolgte. Der Quotient aus relativen Lichteinheiten (RLU) für β -Galaktosidase und den relativen Lichteinheiten für Luciferase wurde berechnet. Für diese drei Einzelwerte wurde ein Mittelwert ermittelt. Der Mittelwert für p2/pGL3- bzw. p3/pGL3-transfizierte Zellen ohne dsRNA wurde willkürlich als 1,0 definiert. Die unter dsRNA-Einfluss veränderten Werte werden im Verhältnis zu 1,0 aufgetragen (siehe Fig. 8 und 9), d.h. ein Wert von 0,6 entspricht einer Hemmung der β -Galaktosidase-Aktivität um 40 % im Vergleich zu unbehandelten Zellen.

Aus Fig. 8 ist zu erkennen, dass bei einer Co-Transfektion von sequenzspezifischer dsRNA mit Plasmid p2 eine Reduktion der β -Galaktosidase-Aktivität erfolgt. Die dsRNAs HCV1-2 und GAL1-2 hemmen die β -Galaktosidase mit vergleichbarer Effizienz. Bei 400 nmol/l und 200 mol/l dsRNA im Transfektionsvolumen sinkt die Aktivität der β -Galaktosidase auf 40 % im Vergleich zu unbehandelten Zellen. Mit abnehmender Konzentration der dsRNA lässt der hemmende Effekt nach. Die Kontroll-dsRNA HCV3-4 führt über den gesamten Konzentrationsbereich zu keiner Abnahme an β -Galaktosidase-Aktivität im Lysat.

25

30

35

10

Bei einer Co-Transfektion von sequenzspezifischer dsRNA HCV1-2 mit Plasmid p3 ist ebenfalls eine Reduktion der β -Galaktosidase-Expression nachweisbar (Fig. 9). Die dsRNAs HCV1-2 und GAL1-2 hemmen die β -Galaktosidase-Aktivität mit vergleichbarer Effizienz. Bei 400 nmol/1 und 200 nmol/1 dsRNA im Transfektionsvolumen sinkt die Aktivität der β -Galaktosidase auf etwa 20 % im Vergleich zu unbehandelten Zellen. Mit abnehmender Konzentration der dsRNA lässt der hemmende Effekt nach. Die Kontroll-dsRNA HCV3-4 zeigt über den gesamten Konzentrationsbereich eine schwache Hemmung der

PCT/EP02/11432 WO 03/033700

20

 β -Galaktosidase-Aktivität auf etwa 70 % im Vergleich zu unbehandelten Zellen.

In Gegenwart von dsRNA HCV1-2 war somit sowohl für Plasmid p2 als auch Plasmid p3 eine deutliche Reduktion der β -Galaktosidase-Aktivität erkennbar. Vergleichbare Effekte zeigte dsRNA GAL1-2 (positive Kontrolle). Die zweite Kontroll-dsRNA HCV3-4 führte zu keiner bzw. einer deutlich geringeren Hemmung der β-Galaktosidase-Aktivität.

10

15

Die Expression und/oder die Stabilität der RNA konnte im beschriebenen Experiment durch dsRNA stark gemindert werden. Dies gelang auch für HCV-Zielsequenzen außerhalb des offenen Leserahmens, welches der Situation für den natürlichen 3'-UTR Bereich von HCV entspricht.

b) Versuche mit Antisinn-DNA-Oligonukleotiden

Zur Vorbereitung der Experimente wurde p3 mittels LipofectaminePLUS (GIBCO BRL Life Technologies, Technologiepark Karls-20 ruhe, Emmy-Noether-Str. 10, D-76131 Karlsruhe, Deutschland) in HuH-7-Zellen stabil transfiziert. Hierfür wurden 2 x 10E4 Zellen pro Vertiefung einer 96-well-Zellkulturplatte ausgesät. Nach 24 h wurde das Medium abgezogen und durch 50 μ l serumfreies Medium (DMEM) ersetzt. Das Transfektionsgemisch 25 bestand aus 0,2 μ g p3, 16,7 μ l DMEM, 2 μ l PLUS Reagenz und 1 μl Lipofectamine Reagenz. Die Transfektion wurden nach Angaben des Herstellers durchgeführt. Nach 3 h wurde das Transfektionsmedium durch 150 μ l Vollmedium (DMEM + 10 % Fötales Kälberserum) ersetzt. Nach 48 h wurden die Zellen in Vertiefungen einer 12-well-Zellkulturplatte überführt und in Gegenwart von 400 μ g/ml G418 (Amersham Biosciences, Munzinger Str. 9, D-79111 Freiburg, Deutschland) in Vollmedium kultiviert. Wachsende Zellhaufen wurden regelmäßig entnommen und in neue Vertiefungen einer 12-well-Zellkulturplatte überführt. Aus

Transfektion mit dsRNA und Antisinn-DNA-Oligonukleotiden Zur Vorbereitung einer Transfektion wurden 2 x 10E4 Zellen HuH-7 blue in 100 μ l DMEM + 10 % FCS pro Vertiefung einer 96-well-Zellkulturplatte ausgesät. Nach 24 Stunden wurden die dsRNA und die Antisinn-DNA-Oligonukleotide transfiziert. Für diese Transfektionen wurde Fugene 6 (Roche Applied Sciences, Sandhofer Str. 116, D-68305 Mannheim, Deutschland; Katalognummer 1814443) eingesetzt. Je 5 Vertiefungen mit HuH7 blue Zellen wurden nicht behandelt. Von den dsRNAs HCV 1-2, GAL 1-2 und K22 wurden jeweils Stammlösungen mit einer Konzentration von 20 μ mol/l hergestellt. Von dieser Stammlösung sind jeweils 1,6 μ l mit 0,9 μ l Fugene 6 und 108 μ l DMEM gemischt worden. Die dsRNA liegt dann in einer Konzentration von 50 nmol/l vor. Jeweils 5 Vertiefungen einer 96-well-Zellkulturplatte wurden mit je 20 μ l dieses Ansatzes transfiziert.

Von den Antisinn-DNA-Oligonukleotiden HCVPTO1, HCVPTO2 und HCVPTO3 sind jeweils Stammlösungen mit einer Konzentration von 100 μ mol/l hergestellt worden. Von diesen Stammlösungen

22

sind jeweils 1,2 μ l mit 2,4 μ l Fugene 6 und 108 μ l DMEM gemischt worden. Die dsRNA liegt dann in einer Konzentration von 200 nmol/l vor. Jeweils 5 Vertiefungen einer 96-well-Zellkulturplatte wurden mit je 20 μ l dieses Ansatzes transfiziert.

Nachweismethoden

5

10

15

20

25

35

Der Effekt der dsRNA-Oligonukleotide und Antisinn-DNA-Oligonukleotide auf die Expression der Reportergene wurde durch Quantifizierung der β-Galaktosidase-Aktivität durch Chemilumineszenz bestimmt. Dazu wurden Lysate mittels dem Tropix-Lysepuffer der Firma Applied Biosystems, 850 Lincoln Centre Drive, Foster City, CA 94404 USA; Katalognummer BD100LP gemäß den Herstellervorschriften hergestellt. Die Chemilumineszenzmessung wurde wie folgt durchgeführt:

Pro Reaktionsgefäß wurden 5 μ l Lysat vorgelegt und auf 30 μ l mit &-Gal-Assay-Puffer (1 ml 1 mol/l Na-Phosphat-Puffer, pH 8,0, 10 μ l 1 mol/l MgCl₂, 10 μ l 1,25 mg/ml Galakton (Tropix GC020, Applied Biosystems), 9 ml entionisiertes Wasser) aufgefüllt. Nach 30 Minuten Inkubation ist mit ß-Gal-Stopp-Mix (1 ml 2 mol/1 NaOH, 250 μ l 2,5 % Emerald Enhancer (Applied Biosystems, Tropix, LAY250), 8,75 ml entionisiertes Wasser) auf 100 µl aufgefüllt, gründlich gemischt und sofort am Luminometer gemessen worden. Wenn nicht anders angegeben, stammen die Reagenzien von der Firma SIGMA. Die Lumineszenz ist jeweils in dem Luminometer Berthold Sirius der Firma Berthold Detection Systems GmbH, Bleichstr. 56-68, 75173 Pforzheim, Deutschland, gemessen worden. Pro Transfektionsansatz werden je 5 Vertiefungen einer 96-well-Zellkulturplatte ausgewertet. Dazu wird jeweils die β -Galaktosidase-Aktivität bestimmt und ein Mittelwert der 5 Einzelwerte ermittelt. Der Mittelwert für nicht-transfizierte Zellen wird willkürlich als 1,0 definiert. Die Mittelwerte für transfizierte Zellen werden im Verhältnis zu dem Mittelwert für nicht-transfizierte Zellen

23

aufgetragen. Ein Wert von beispielsweise 0,6 entspricht einer Hemmung der β -Galaktosidase-Aktivität um 40% im Vergleich zu unbehandelten Zellen. Die Ergebnisse sind in Fig. 10 dargestellt.

5

Ergebnisse

Bei der Transfektion von sequenzspezifischen Antisinn-Oligonukleotiden (200 nmol/l) und dsRNA Oligonukleotiden (50 nmol/l) in die Zelllinie HuH-7 blue ist eine Reduktion der β -10 Galaktosidase-Aktivität nachweisbar. HCVPT01 reduziert die Aktivität der β -Galaktosidase um 35 % und HCVPTO2 um 40 %. Das als Negativkontrolle eingesetzte Oligonukleotid HCVPTO3 steigert die Aktivität um 40 % im Vergleich zu unbehandelten Zellen. Die dsRNAs HCV1-2 und GAL1-2 hemmen die β -15 Galaktosidase-Aktivität mit vergleichbarer Effizienz. Die Aktivität der β -Galaktosidase sinkt jeweils um 37 % im Vergleich zu unbehandelten Zellen. Die unspezifische Kontrolle K22 steigert die Aktivität um 15 % im Vergleich zu unbehandelten Zellen. 20

24

Patentansprüche

1. Verfahren zur Hemmung der Replikation von Viren mit einer am 3'-Ende des Virus-Genoms befindlichen nicht-translatierten Region (3'-UTR),

dadurch gekennzeichnet, dass

eine Struktur innerhalb der 3'-UTR unter Verwendung einer kurzen doppelsträngigen Ribonukleinsäure (dsRNA) oder eines Antisinn-Oligonukleotids geändert wird, wobei ein Strang S1 der dsRNA oder das Antisinn-Oligonukleotid abschnittsweise oder vollständig komplementär zur 3'-UTR-Sequenz der Viren ist.

15

5

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei ein die 3'-UTR bildender Sequenzabschnitt geschnitten wird.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, wobei die Struktur in 20 einem hochkonservierten Bereich der 3'-UTR geändert wird.
 - 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA zumindest abschnittsweise doppelsträngig ausgebildet ist.

- 5. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei ein Ende der dsRNA, vorzugsweise beide Enden, glatt sind.
- 6. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei 30 zumindest ein Strang, insbesondere der Strang S1, der dsRNA am 3'-Ende einen Überhang hat.
 - Verfahren nach Anspruch 6, wobei der Überhang aus 1 bis
 Nukleotiden, vorzugsweise 2 Nukleotiden, gebildet ist.

8. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei ein zumindest abschnittsweise zur 3'-UTR-Sequenz komplementärer Bereich der dsRNA weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25, besonders vorzugsweise 21 bis 24, Basenpaare umfasst.

5

9. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA eine Länge von weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25, besonders vorzugsweise 21 bis 24, Basenpaare aufweist.

10

- 10. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Virus-Genom das Genom eines (+)-Strang-RNA-Virus ist.
- 11. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei 15 der (+)-Strang-RNA-Virus ein Hepatitis-C-Virus ist.
 - 12. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA in einer Lösung, insbesondere einer phosphatgepufferten Salzlösung, vorliegt.

20

13. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA oder das Antisinn-Oligonukleotid von einer micellaren Struktur, vorzugsweise einem Liposom, einem Virus-Kapsid oder einem Kapsoid umschlossen vorliegt.

25

35

14. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA einen Strang S2 mit der Sequenz SEQ ID NO: 4 und einen Strang S1 mit der Sequenz SEQ ID NO: 5 oder wobei das Antisinn-Oligonukleotid einen Strang mit der Sequenz SEQ ID

30 NO: 12 oder SEQ ID NO: 13 aufweist.

15. Verwendung von kurzen doppelsträngigen Ribonukleinsäuren (dsRNA) oder eines Antisinn-Oligonukleotids zur Hemmung der Replikation von Viren mit einer am 3'-Ende des Virus-Genoms befindlichen nicht-translatierten Region (3'-UTR) durch Ände-

26

rung einer Struktur innerhalb der 3'-UTR, wobei ein Strang S1 der dsRNA oder das Antisinn-Oligonukleotid abschnittsweise oder vollständig komplementär zur 3'-UTR-Sequenz der Viren ist.

5

- 16. Verwendung von kurzen doppelsträngigen Ribonukleinsäuren (dsRNA) oder einer Antisinn-Oligonukleotids zur Herstellung eines Medikaments zur Hemmung der Replikation von Viren mit einer am 3'-Ende des Virus-Genoms befindlichen nicht-translatierten Region (3'-UTR) durch Änderung einer Struktur innerhalb der 3'-UTR, wobei ein Strang S1 der dsRNA oder das Antisinn-Oligonukleotid abschnittsweise oder vollständig kom-
- 15 17. Verwendung nach Anspruch 15 oder 16, wobei ein die 3'-UTR bildender Sequenzabschnitt mittels der dsRNA geschnitten wird oder dessen Schneiden durch die dsRNA bewirkt wird.

plementär zur 3'-UTR-Sequenz der Viren ist.

- 18. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 17, wobei die 20 3'-UTR hochkonserviert ist.
 - 19. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 18, wobei die dsRNA zumindest abschnittsweise doppelsträngig ausgebildet ist.

- 20. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 19, wobei ein Ende der dsRNA, vorzugsweise beide Enden, glatt sind.
- 21. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 20, wobei zu-30 mindest ein Strang, insbesondere des Strangs S1, der dsRNA am 3'-Ende einen Überhang hat.
 - 22. Verwendung nach Anspruch 21, wobei der Überhang aus 1 bis 3 Nukleotiden, vorzugsweise 2 Nukleotiden, gebildet wird.

27

23. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 22, wobei ein zumindest abschnittsweise zur 3'-UTR-Sequenz komplementärer Bereich der dsRNA weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25, besonders vorzugsweise 21 bis 24, Basenpaare umfasst.

5

- 24. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 23, wobei die dsRNA eine Länge von weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25, besonders vorzugsweise 21 bis 24, Basenpaare aufweist.
- 10 25. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 24, wobei das ------ Virus-Genom das Genom eines (+)-Sträng-RNA-Virus ist.
 - 26. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 25, wobei der (+)-Strang-RNA-Virus ein Hepatitis-C-Virus ist.

15

- 27. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 26, wobei die dsRNA in einer Zubereitung vorliegt, die zur Inhalation, oralen Aufnahme, Infusion oder Injektion, insbesondere zur intravenösen oder intraperitonealen Infusion oder Injektion,
- 20 geeignet ist.
 - 28. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 27, wobei die dsRNA in einem physiologisch verträglichen Puffer, insbesondere einer phosphatgepufferten Salzlösung, vorliegt.

25

29. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 28, wobei die dsRNA oder das Antisinn-Oligonukleotid von einer micellaren Struktur, vorzugsweise einem Liposom, einem Virus-Kapsid oder einem Kapsoid umschlossen vorliegt.

30

30. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 29, wobei die dsRNA oral, mittels Inhalation, Infusion oder Injektion, insbesondere intravenöser oder intraperitonealer Infusion oder Injektion, verabreicht wird.

- 31. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 30, wobei die dsRNA in einer Dosierung von höchstens 5 mg, insbesondere höchstens 2,5 mg, bevorzugt höchstens 200 μ g, besonders bevorzugt höchstens 100 μ g, pro kg Körpergewicht pro Tag einem Säugetier, vorzugsweise einem Menschen, verabreicht wird.
- 32. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 31, wobei die dsRNA einen Strang S2 mit der Sequenz SEQ ID NO: 4 und einen Strang S1 mit der Sequenz SEQ ID NO: 5 oder wobei das Antisinn-Oligonukleotid einen Strang mit der Sequenz SEQ ID NO: 12 oder SEQ ID NO: 13 aufweist.
- 33. Medikament zur Hemmung der Replikation von Viren mit einer am 3'-Ende des Virus-Genoms befindlichen nicht-translatierten Region (3'-UTR),

dadurch gekennzeichnet, dass

10

15

35

ist.

- zur Änderung der Struktur innerhalb der 3'-UTR eine kurze
 doppelsträngige Ribonukleinsäure (dsRNA) oder ein AntisinnOligonukleotid enthalten ist, wobei ein Strang S1 der dsRNA
 oder das Antisinn-Oligonukleotid abschnittsweise oder vollständig komplementär zur 3'-UTR-Sequenz der Viren ist.
- 25 34. Medikament nach Anspruch 33, wobei die kurze doppelsträngige Ribonukleinsäure (dsRNA) oder das Antisinn-Oligonukleotid den 3'-UTR bildenden Sequenzabschnitt schneidet oder dessen Schneiden bewirkt.
- 30 35. Medikament nach Anspruch 33 oder 34, wobei die 3'-UTR hochkonserviert ist.
 - 36. Medikament nach einem der Ansprüche 33 bis 35, wobei die dsRNA zumindest abschnittsweise doppelsträngig ausgebildet

29

- 37. Medikament nach einem der Ansprüche 33 bis 36, wobei ein Ende der dsRNA, vorzugsweise beide Enden, glatt sind.
- 5 38. Medikament nach einem der Ansprüche 33 bis 37, wobei zumindest ein Strang, insbesondere der Strang S1, der dsRNA am 3'-Ende einen Überhang hat.
- 39. Medikament nach Anspruch 38, wobei der Überhang aus 1 10 bis 3 Nukleotiden, vorzugsweise 2 Nukleotiden, gebildet ist.
 - 40. Medikament nach einem der Ansprüche 33 bis 39, wobei ein zumindest abschnittsweise zur 3'-UTR-Sequenz komplementärer Bereich der dsRNA weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25, besonders vorzugsweise 21 bis 24, Basenpaare umfasst.

15

20

- 41. Medikament nach einem der Ansprüche 33 bis 40, wobei die dsRNA eine Länge von weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25, besonders vorzugsweise 21 bis 24, Basenpaare aufweist.
- 42. Medikament nach einem der Ansprüche 33 bis 41, wobei das Virus-Genom das Genom eines (+)-Strang-RNA-Virus ist.
- 43. Medikament nach Anspruch 42, wobei der (+)-Strang-RNA-25 Virus ein Hepatitis-C-Virus ist.
 - 44. Medikament nach einem der Ansprüche 33 bis 43, wobei das Medikament eine Zubereitung aufweist, die zur Inhalation, oralen Aufnahme, Infusion oder Injektion, insbesondere zur intravenösen oder intraperitonealen Infusion oder Injektion, geeignet ist.
- 45. Medikament nach einem der Ansprüche 33 bis 44, wobei die dsRNA in einem physiologisch verträglichen Puffer, insbesondere einer phosphatgepufferten Salzlösung, vorliegt.

- 46. Medikament nach einem der Ansprüche 33 bis 45, wobei die dsRNA oder das Antisinn-Oligonukleotid von einer micellaren Struktur, vorzugsweise einem Liposom, oder einem Kapsid umschlossen vorliegt.
- 47. Medikament nach einem der Ansprüche 33 bis 46, wobei die dsRNA pro vorgesehener Verabreichungseinheit in einer Menge enthalten ist, welche einer Dosierung von höchstens 5 mg,
- insbesondere höchstens 2,5 mg, bevorzugt höchstens 200 μg, besonders bevorzugt höchstens 100 μg, pro kg Körpergewicht entspricht.
- 48. Medikament nach einem der Ansprüche 33 bis 47, wobei die dsRNA einen Strang S2 mit der Sequenz SEQ ID NO: 4 und einen Strang S1 mit der Sequenz SEQ ID NO: 5 oder wobei das Antisinn-Oligonukleotid einen Strang mit der Sequenz SEQ ID NO: 12 oder SEQ ID NO: 13 aufweist.
- 20 49. Doppelsträngige Ribonukleinsäure (dsRNA) mit einem Strang S1, welcher abschnittsweise oder vollständig zu einer am 3'-Ende eines Virus-Genoms befindlichen nicht-translatierten Region (3'-UTR) komplementär ist.
- 25 50. DsRNA nach Anspruch 49, wobei die dsRNA das Schneiden des 3'-UTR bildenden Sequenzabschnitts bewirken kann.

- 51. DsRNA nach Anspruch 49 oder 50, wobei die 3'-UTR hoch-konserviert ist.
- 52. DsRNA nach einem der Ansprüche 49 bis 51, wobei die dsRNA zumindest abschnittsweise doppelsträngig ausgebildet ist.

31

- 53. DsRNA nach einem der Ansprüche 49 bis 52, wobei ein Ende der dsRNA, vorzugsweise beide Enden, glatt sind.
- 54. DsRNA nach einem der Ansprüche 49 bis 53, wobei zumin-5 dest ein Strang, insbesondere der Strang S1, der dsRNA am 3'-Ende einen Überhang hat.
 - 55. DsRNA nach Anspruch 54, wobei der Überhang aus 1 bis 3 Nukleotiden, vorzugsweise 2 Nukleotiden, gebildet ist.

56. DsRNA mach einem der Ansprüche 49 bis 55, wobei ein zumindest abschnittsweise zur 3'-UTR-Sequenz komplementärer Bereich der dsRNA weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25, besonders vorzugsweise 21 bis 24, Basenpaare umfasst.

57. DsRNA nach einem der Ansprüche 49 bis 56, wobei die dsRNA eine Länge von weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25, besonders vorzugsweise 21 bis 24, Basenpaare aufweist.

20 58. DsRNA nach einem der Ansprüche 49 bis 57, wobei das Virus-Genom das Genom eines (+)-Strang-RNA-Virus ist.

- 59. DsRNA nach Anspruch 58, wobei der (+)-Strang-RNA-Virus ein Hepatitis-C-Virus ist.
- 60. DsRNA nach einem der Ansprüche 49 bis 59, wobei die dsRNA in einem physiologisch verträglichen Puffer, insbesondere einer phosphatgepufferten Salzlösung, vorliegt.
- 30 61. DsRNA nach einem der Ansprüche 49 bis 60, wobei die dsRNA von einer micellaren Struktur, vorzugsweise einem Liposom, oder einem Kapsid umschlossen vorliegt.

32

62. DsRNA nach einem der Ansprüche 49 bis 61, wobei die dsRNA einen Strang S2 mit der Sequenz SEQ ID NO: 4 und einen Strang S1 mit der Sequenz SEQ ID NO: 5 aufweist.

```
SEQUENZPROTOKOLL
     <110> Ribopharma AG
    <120> Verfahren zur Hemmung der Replikation von Viren
     <130> 422399
     <140>
10
     <141>
     <160> 16
     <170> PatentIn Ver. 2.1
15
     <210> 1
     <211> 24
     <212> DNA_
     <213> Künstliche Sequenz
20
     <220>
     <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Eine einem
           Bereich des HCV-Genoms entsprechende DNA-Sequenz
25
     <400> 1
                                                                         24
     gtcacggcta gctgtgaaag gtcc
     <210> 2
<211> 57
30
     <212> DNA
     <213> Künstliche Sequenz
     <220>
     <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Fusionsgen
     gtcaccatgt cgtcacggct agctgtgaaa ggtccagtca ccatgtcgtt tactttg
                                                                         57
40
     <210> 3
     <211> 56
     <212> DNA
     <213> Künstliche Sequenz
45
     <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Fusionsgen
     <400> 3
     gtcaccttgt cgtcacggct agctgtgaaa ggtccagtca ccatgtcgtt tactttg
50
      <210> 4
      <211> 23
     <212> RNA
55
      <213> Künstliche Sequenz
      <220>
      <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Sinn-Strang
            einer dsRNA
60
```

PCT/EP02/11432 WO 03/033700

	<400> 4 acggcuagcu gugaaagguc cgu	23
5	<210> 5 <211> 23 <212> RNA <213> Künstliche Sequenz	
10	<220> <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Antisinn-Strang einer dsRNA	
15	<400> 5 ggaccuuuca cagcuagccg uga	23
20	<210> 6 <211> 23 <212> RNA <213> Künstliche Sequenz	
25	<220> <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Sinn-Strang einer dsRNA	
	<400> 6 gugaaauuau cgaugagcgu ggu	23
30	<210> 7 <211> 23 <212> RNA <213> Künstliche Sequenz	
35	<220> <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Antisinn-Strang einer dsRNA	
40	<400> 7 cacgcucauc gauaauuuca ccg	23
45	<210> 8 <211> 21 <212> RNA <213> Künstliche Sequenz	
50	<220> <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Sinn-Strang einer dsRNA	
55	<400> 8 agacagucga cuucagccug g	21
60	<210> 9 <211> 21 <212> RNA <213> Künstliche Sequenz	

	<220> <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Antisinn-Strang einer dsRNA	
5	<400> 9 aggcugaagu cgacugucug g	21
10	<210> 10 <211> 24 <212> RNA <213> Künstliche Sequenz	
15	<220> <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Sinn-Strang einer dsRNA	
20	<400> 10	24
25	<210> 11 <211> 24 <212> RNA <213> Künstliche Sequenz	
2.0	<220> <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Antisinn-Strang einer dsRNA	
30	<400> 11 aucaugcgaa acgauccuca uccu	24
35	<210> 12 <211> 21 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz	
40	<220> <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Antisinn-Oligonukleotid	
45	<400> 12 ggacctttca cagctagccg t	21
50	<210> 13 <211> 21 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz	
55	<220> <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Antisinn-Oligonukleotid	
0.	<400> 13 cctttcacag ctagccgtga c	21
60	<210> 14	

WO 03/033700 PCT/EP02/11432

	<211><212>		
		DNA Künstliche Sequenz	
_		•	
5		Beschreibung der künstlichen Sequenz: Antisinn-Oligonukleotid	
	<400>	14	
10	tgccga	tcga cactttccag g	21
	<210>		
	<211>		
15	<212>		
	<213>	Künstliche Sequenz	
	<220>	<u> </u>	
20		Beschreibung der künstlichen Sequenz: Mittels der Plasmide p2 oder p3 gebildete eine HCV-Sequenz enthaltende mRNA	
	<400>	15	
	ucguca	cggc uagcugugaa agguccag	28
25			
•	<210>	16	
	<211>	25	
	<212>		
30	<213>	Künstliche Sequenz	
	<220>		
		Beschreibung der künstlichen Sequenz: Dem ß-Gal-Gen entsprechende mRNA.	
35	<400>	16	
		aauu aucgaugagc guggu	25
	-99~94		

	-		
į	Fig. 1		
	•. •		

GTC ACC ATG TCG TCA CGG CTA GCT GTG AAA GGT

Ķ

œ

S

လ

 Σ

GTC ACC TIG TCG TCA CGG CTA GCT GIG AAA GGT CCA GTC ACC AIG TCG III

Fig. 2

2/6

5' ue GUC ACG GCU AGC UGU GAA AGG UCC ag 3' mRNA p2 & p3

5' ACG GCU AGC UGU GAA AGG UCC GU 3' Sinn-Strang (HCV 1)

3' AG UGC CGA UCG ACA CUU UCC AGG 5' Antisinn-Strang (HCV 2)

Fig. 3

5' cg GUG AAA UUA UCG AUG AGC GUG gu 3' mRNA
5' GUG AAA UUA UCG AUG AGC GUG gu 3' Sinn-Strang (Gal 1)
3' gc CAC UUU AAU AGC UAC UCG CAC 5' Antisinn-Strang (Gal 2)

Fig. 4

5' AGA CAG UCG ACU UCA GCC Ugg 3' Sinnstrang (HCV 3)
3' gg UCU GUC AGC UGA AGU CGG A 5' Antisinn-Strang (HCV 4)

Fig. 5

PCT/EP02/11432

3/6

- 5' GAU GAG GAU CGU UUC GCA UGA UUG 3' Sinn-Strang (K18 s)
- 3' UC CUA CUC CUA GCA AAG CGU ACU A 5' Antisinn-Strang (K17 as)

FIG. 6

- 5' uc GUC ACG GCU AGC UGU GAA AGG UCC ag 3' mRNA p3 (HCV Sequenz)
- 3' TGC CGA TCG ACA CTT TCC AGG 5' HCVPTO1
 3' CAG TGC CGA TCG ACA CTT TCC 5' HCVPTO2
 3' GGA CCT TTC ACA GCT AGC CGT 5' HCVPTO3

Fig. 7

Wirkung von dsRNA auf die Expression von ß-Galaktosidase mittels des Plasmids p2

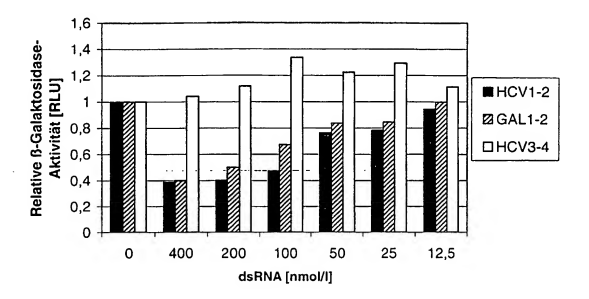


Fig. 8

Wirkung von dsRNA auf die Expression von ß-Galaktosidase mittels des Plasmids p3

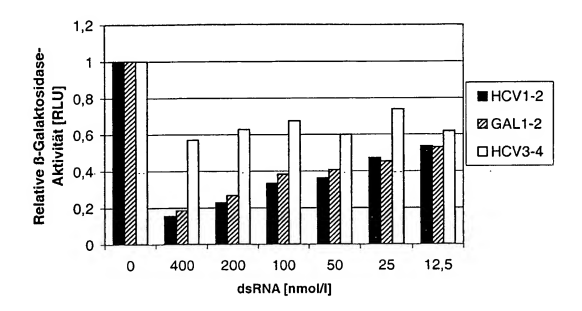


Fig. 9

Wirkung von Antisinn- und dsRNA-Oligonukleotiden auf die Expression von ß-Galaktosidase mittels des Plasmids p3

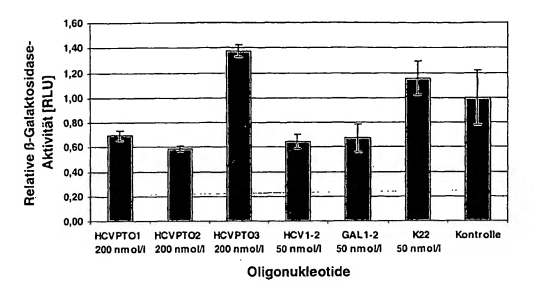


Fig.10

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C12N15/11 A61K31/713 C12N15/8	8 C07K14/18	C07K14/82
	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ation and IPC	
	SEARCHED cumentation searched (classification system toflowed by classification)	on symbols)	
IPC 7	C12N C07K	,	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the	e fields searched
	ala base consulted during the international search (name of data base		
WPI Da	ta, EPO-Internal, PAJ, MEDLINE, EMBA	ISE, CHEM ABS Data	, B10515
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Cliation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.
P,X	WO 02 055693 A (RIBOPHARMA AG ;RC (DE); KREUTZER ROLAND (DE); LIMME 18 July 2002 (2002-07-18) the whole document	OST SYLVIA ER STEP)	1–62
Υ	WO 00 44895 A (KREUTZER ROLAND ; L STEPHAN (DE)) 3 August 2000 (2000 the whole document		1-62
Y	WO 00 44914 A (FARRELL MICHAEL J XIONG (US); KIRBY MARGARET L (US) 3 August 2000 (2000-08-03) Claim 50 the whole document	;LI YIN ; MEDIC)	1-62
		-/	
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members	are listed in annex.
Special ca	ategories of cited documents :	*T* later document published after	er the international filing date onlict with the application but
const	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	cited to understand the print invention	ciple or theory underlying the
filing		"X" document of particular releval cannot be considered novel	Ince; the claimed invention or cannot be considered to the document is taken alone
which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or , is cried to establish the publication date of another m or other special reason (as specified)	"Y" document of particular releva	
'O' docum	ent reterring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with ments, such combination be	one or more other such docu- ling obvious to a person skilled
	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	in the art. *&* document member of the sar	me patent family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the interna	ational search report
2	7 February 2003	13/03/2003	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	•
	Curopean Falent Circle, F.b. 5616 Patermaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Armandola, E	

Internation Application No
PCT/EP 02/11432

		PC1/EP U2/11432
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 99 32619 A (CARNEGIE INST OF WASHINGTON ; MONTGOMERY MARY K (US); FIRE ANDREW () 1 July 1999 (1999-07-01) the whole document	1-62
Y	WANG A ET AL: "Specific inhibition of coxsackievirus B3 translation and replication by phosphorothioate antisense oligodeoxynucleotides." ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY. UNITED STATES APR 2001, vol. 45, no. 4, April 2001 (2001-04), pages 1043-1052, XP002231044 ISSN: 0066-4804 the whole document	1-62
Y	STRICKLAND S ET AL: "ANTISENSE RNA DIRECTED AGAINST THE 3' NONCODING REGION PREVENTS DORMANT MRNA ACTIVATION IN MOUSE OOCYTES" SCIENCE, AMERICAN ASSOCIATION FOR THE ADVANCEMENT OF SCIENCE, US, vol. 241, 1988, pages 680-684, XP000910256 ISSN: 0036-8075 the whole document	1-62
Y	WO 01 75164 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; TUSCHL THOMAS (DE); MASSACHUSETTS INST TE) 11 October 2001 (2001-10-11)	5-9,12, 13, 20-24, 27-30, 37-41, 44-46, 53-57, 60-62
	the whole document	
P,Y	WO 02 44321 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; TUSCHL THOMAS (DE); ELBASHIR SAYDA (DE);) 6 June 2002 (2002-06-06)	5-9,12, 13, 20-24, 27-30, 37-41, 44-46, 53-57, 60-62
	the whole document	
	-/	

.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Υ	ZAMORE PHILLIP D ET AL: "RNAi: Double-stranded RNA directs the ATP-dependent cleavage of mRNA at 21 to 23 nucleotide intervals" CELL, CELL PRESS, CAMBRIDGE, NA, US, vol. 101, no. 1, 31 March 2000 (2000-03-31), pages 25-33, XP002208683 ISSN: 0092-8674 the whole document	5-9,12, 13, 20-24, 27-30, 37-41, 44-46, 53-57, 60-62
Y	MUOTRI A R ET AL: "Ribozymes and the anti-gene therapy: how a catalytic RNA can be used to inhibit gene function" GENE, ELSEVIER BIOMEDICAL PRESS. AMSTERDAM, NL, vol. 237, no. 2, 17 September 1999 (1999-09-17), pages 303-310, XP004183523 ISSN: 0378-1119 the whole document	1-13, 15-31, 33-47, 49-62
Y	JACQUE JEAN-MARC ET AL: "Modulation of HIV-1 replication by RNA interference." NATURE. ENGLAND 25 JUL 2002, vol. 418, no. 6896, 25 July 2002 (2002-07-25), pages 435-438, XP002232889 ISSN: 0028-0836	1-10,12, 13, 15-25, 27-31, 33-41, 44-47, 49-57, 60-62
Y	the whole document PASQUINELLI A E ET AL: "Conservation of the sequence and temporal expression of let-7 heterochronic regulatory RNA." NATURE. ENGLAND 2 NOV 2000, vol. 408, no. 6808, 2 November 2000 (2000-11-02), pages 86-89, XP002232888 ISSN: 0028-0836 the whole document	1-9,12, 13, 15-25, 27-31, 33-41, 44-47, 49-57, 60-62
Y	BASS BRENDA L: "Double-stranded RNA as a template for gene silencing" CELL, CELL PRESS, CAMBRIDGE, NA, US, vol. 101, no. 3, 28 April 2000 (2000-04-28), pages 235-238, XP002194756 ISSN: 0092-8674 the whole document /	8,9,23, 24,40, 41,56,57

		PC1/EP UZ/11432
C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category •	Cliation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	ELBASHIR SAYDA M ET AL: "RNA interference is mediated by 21- and 22-nucleotide RNAs" GENES AND DEVELOPMENT, COLD SPRING HARBOR LABORATORY PRESS, NEW YORK, US, vol. 15, no. 2, 15 January 2001 (2001-01-15), pages 188-200, XP002204651 ISSN: 0890-9369 the whole document	8,9,23, 24,40, 41,56,57
Ρ,Υ	BITKO V ET AL: "Phenotypic silencing of cytoplasmic genes using sequence-specific double-stranded short interfering RNA and its application in the reverse genetics of wild type negative-strand RNA viruses." BMC MICROBIOLOGY 'ELECTRONIC RESOURCE!. ENGLAND 2001, vol. 1, no. 1, 2001, page 34 XP002232991 ISSN: 1471-2180 the whole document	1-62
Α	SARVER N ET AL: "RIBOZYMES AS POTENTIAL ANTI-HIV-1 THERAPEUTIC AGENTS" SCIENCE, AMERICAN ASSOCIATION FOR THE ADVANCEMENT OF SCIENCE, US, vol. 247, 1990, pages 1222-1225, XP000652038 ISSN: 0036-8075	
A	PARRISH S ET AL: "Functional anatomy of a dsRNA trigger: Differential requirement for the two trigger strands in RNA interference" MOLECULAR CELL, CELL PRESS, CAMBRIDGE, MA, US, vol. 6, no. 5, November 2000 (2000-11), pages 1077-1087, XP002226298 ISSN: 1097-2765	

In nation on patent family members

Internation Application No
PCT/EP 02/11432

				<u> </u>		
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO 02055693	A	18-07-2002	DE	10100586	C1	11-04-2002
MO 02033033	^	10 0/ 2002	WO	02055692		18-07-2002
			WO	02055693		18-07-2002
WO 0044895	Α	03-08-2000	DE	19956568		17-08-2000
			AT	222953		15-09-2002
			AU	3271300		18-08-2000
			CA	2359180		03-08-2000
			WO	0044895		03-08-2000
			DE	10080167		28-02-2002
			DE	50000414	D1	02-10-2002
			EP	1144623	A1	17-10-2001
			EP	1214945	A2	19-06-2002
			JP	2003502012	T	21-01-2003
WO 0044914	Α	03-08-2000	AU	2634800	Α	18-08-2000
WO 0044314	Δ.	05 00 2000	CA	2361201		03-08-2000
			EP	1147204		24-10-2001
			WO	0044914		03-08-2000
			US	2002114784		22-08-2002
WO 9932619	Α	01-07-1999	US	6506559		14-01-2003
			AU	743798	B2	07-02-2002
			AU	1938099		12-07-1999
			CA	2311999	A1	01-07-1999
			EP	1042462	A1	11-10-2000
			JP	2002516062	T	04-06-2002
			WO	9932619	A1	01-07-1999
WO 0175164	 А	11-10-2001	AU	3574402		11-06-2002
MO 01/2104	n	11-10-5001	AU	4962201		15-10-2001
			MO	0244321		06-06-2002
			WO	0175164		11-10-2001
			US	2002086356		04-07-2002
WO 0244321	Α	06-06-2002	AU	3574402		11-06-2002
			ΑU	4962201		15-10-2001
			WO	0244321		06-06-2002
			WO	0175164	A2	11-10-2001
			ÜS			04-07-2002

PCT/EP 02/11432

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C12N15/11 A61K31/713 C07K14/18 C12N15/88 C07K14/82 Nach der Internationalen Palentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C12N C07K IPK 7 Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsuttierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe) WPI Data, EPO-Internal, PAJ, MEDLINE, EMBASE, CHEM ABS Data, BIOSIS C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Rezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle Betr. Anspruch Nr. P,X WO O2 055693 A (RIBOPHARMA AG ; ROST SYLVIA 1-62 (DE); KREUTZER ROLAND (DE); LIMMER STEP) 18. Juli 2002 (2002-07-18) das ganze Dokument Y WO OO 44895 A (KREUTZER ROLAND ;LIMMER 1-62 STEPHAN (DE)) 3. August 2000 (2000-08-03) das ganze Dokument 1-62 Υ WO OO 44914 A (FARRELL MICHAEL J ; LI YIN XIONG (US); KIRBY MARGARET L (US); MEDIC) 3. August 2000 (2000-08-03) Claim 50 das ganze Dokument X Siehe Anhang Patentfamilie Weltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundelliegenden Prinzips oder der ihr zugrundelliegenden Theorie angegeben ist Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist 'X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden 'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erindung kann nicht als auf erfinderlscher Tätigkeit berühend befrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

P

Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist '&' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 27. Februar 2003 13/03/2003 Name und Posianschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Armandola, E Fax: (+31-70) 340-3016

Internation es Aktenzoichen
PCT/EP 02/11432

		PUT/EP UZ/	11432
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ	WO 99 32619 A (CARNEGIE INST OF WASHINGTON ; MONTGOMERY MARY K (US); FIRE ANDREW () 1. Juli 1999 (1999-07-01) das ganze Dokument		1-62
Y	WANG A ET AL: "Specific inhibition of coxsackievirus B3 translation and replication by phosphorothioate antisense oligodeoxynucleotides." ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY. UNITED STATES APR 2001, Bd. 45, Nr. 4, April 2001 (2001-04), Seiten 1043-1052, XP002231044 ISSN: 0066-4804 das ganze Dokument		1-62
Y	STRICKLAND S ET AL: "ANTISENSE RNA DIRECTED AGAINST THE 3' NONCODING REGION PREVENTS DORMANT MRNA ACTIVATION IN MOUSE OOCYTES" SCIENCE, AMERICAN ASSOCIATION FOR THE ADVANCEMENT OF SCIENCE, US, Bd. 241, 1988, Seiten 680-684, XP000910256 ISSN: 0036-8075 das ganze Dokument		1-62
Y	WO 01 75164 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; TUSCHL THOMAS (DE); MASSACHUSETTS INST TE) 11. Oktober 2001 (2001-10-11)		5-9,12, 13, 20-24, 27-30, 37-41, 44-46, 53-57, 60-62
	das ganze Dokument		
P,Y	WO 02 44321 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; TUSCHL THOMAS (DE); ELBASHIR SAYDA (DE);) 6. Juni 2002 (2002-06-06)		5-9,12, 13, 20-24, 27-30, 37-41, 44-46, 53-57, 60-62
	das ganze Dokument		
	-/		
			<u></u>

Internation les Aktenzeichen
PCT/EP 02/11432

	tung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	ander Talle
Kategorie°	Bezeichnung der Veröttentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Telle Betr. Anspruch Nr.
Y	ZAMORE PHILLIP D ET AL: "RNAi: Double-stranded RNA directs the ATP-dependent cleavage of mRNA at 21 to 23 nucleotide intervals" CELL, CELL PRESS, CAMBRIDGE, NA, US, Bd. 101, Nr. 1, 31. Mārz 2000 (2000-03-31), Seiten 25-33, XP002208683 ISSN: 0092-8674 das ganze Dokument	5-9,12, 13, 20-24, 27-30, 37-41, 44-46, 53-57, 60-62
Y	MUOTRI A R ET AL: "Ribozymes and the anti-gene therapy: how a catalytic RNA can be used to inhibit gene function" GENE, ELSEVIER BIOMEDICAL PRESS. AMSTERDAM, NL, Bd. 237, Nr. 2, 17. September 1999 (1999-09-17), Seiten 303-310, XP004183523 ISSN: 0378-1119 das ganze Dokument	1-13, 15-31, 33-47, 49-62
Y	JACQUE JEAN-MARC ET AL: "Modulation of HIV-1 replication by RNA interference." NATURE. ENGLAND 25 JUL 2002, Bd. 418, Nr. 6896, 25. Juli 2002 (2002-07-25), Seiten 435-438, XP002232889 ISSN: 0028-0836 das ganze Dokument	1-10,12, 13, 15-25, 27-31, 33-41, 44-47, 49-57, 60-62
Y	PASQUINELLI A E ET AL: "Conservation of the sequence and temporal expression of let-7 heterochronic regulatory RNA." NATURE. ENGLAND 2 NOV 2000, Bd. 408, Nr. 6808, 2. November 2000 (2000-11-02), Seiten 86-89, XP002232888 ISSN: 0028-0836 das ganze Dokument	1-9,12, 13, 15-25, 27-31, 33-41, 44-47, 49-57, 60-62
Y	BASS BRENDA L: "Double-stranded RNA as a template for gene silencing" CELL, CELL PRESS, CAMBRIDGE, NA, US, Bd. 101, Nr. 3, 28. April 2000 (2000-04-28), Seiten 235-238, XP002194756 ISSN: 0092-8674 das ganze Dokument	8,9,23, 24,40, 41,56,57

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kalegorie*	Bezeichnung der Veröttentlichung, soweit erfordertich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Y	ELBASHIR SAYDA M ET AL: "RNA interference is mediated by 21- and 22-nucleotide RNAs" GENES AND DEVELOPMENT, COLD SPRING HARBOR LABORATORY PRESS, NEW YORK, US, Bd. 15, Nr. 2, 15. Januar 2001 (2001-01-15), Seiten 188-200, XP002204651 ISSN: 0890-9369 das ganze Dokument	8,9,23, 24,40, 41,56,57
Ρ,Υ	BITKO V ET AL: "Phenotypic silencing of cytoplasmic genes using sequence-specific double-stranded short interfering RNA and its application in the reverse genetics of wild type negative-strand RNA viruses." BMC MICROBIOLOGY 'ELECTRONIC RESOURCE!. ENGLAND 2001, Bd. 1, Nr. 1, 2001, Seite 34 XP002232991 ISSN: 1471-2180 das ganze Dokument	1-62
A	SARVER N ET AL: "RIBOZYMES AS POTENTIAL ANTI-HIV-1 THERAPEUTIC AGENTS" SCIENCE, AMERICAN ASSOCIATION FOR THE ADVANCEMENT OF SCIENCE,, US, Bd. 247, 1990, Seiten 1222-1225, XP000652038 ISSN: 0036-8075	
A	PARRISH S ET AL: "Functional anatomy of a dsRNA trigger: Differential requirement for the two trigger strands in RNA interference" MOLECULAR CELL, CELL PRESS, CAMBRIDGE, MA, US, Bd. 6, Nr. 5, November 2000 (2000-11), Seiten 1077-1087, XP002226298 ISSN: 1097-2765	

Angaben zu Veröffentlichunger zur selben Patentfamilie gehören

im Recherchenbericht geführtes Patentdokum		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 02055693		18-07-2002	DE	10100586	C1	11-04-2002
WO 02055093	^	10 07 2002	WO	02055692		18-07-2002
			WO	02055693		18-07-2002
					·	
WO 0044895	Α	03-08-2000	DE	19956568		17-08-2000
			ΑT	222953		15-09-2002
			AU	3271300		18-08-2000
			CA	2359180		03-08-2000
			WO	0044895	A1	03-08-2000
			DE	10080167		28-02-2002
			DE	50000414	D1	02-10-2002
			EP	1144623	A1	17-10-2001
			EΡ	1214945	A2	19-06-2002
			JP	2003502012	T	21-01-2003
		03-08-2000	AU	2634800	Δ	18-08-2000
WO 0044914	Α	03-08-2000	CA	2361201		03-08-2000
			EP	1147204		24-10-2001
			WO	0044914		03-08-2000
			US	2002114784		22-08-2002
				2002114764		
WO 9932619	Α	01-07-1999	US	6506559	B 1	14-01-2003
110 3302013	.,	••	AU	743798	B2	07-02-2002
			ΑU	1938099	Α	12-07-1999
			CA	2311999	A1	01-07-1999
			EP	1042462	A1	11-10-2000
			ĴΡ	2002516062		04-06-2002
			WO	9932619		01-07-1999
UO 0175164		11-10-2001	AU	3574402	Δ	11-06-2002
WO 0175164	A	11-10-2001	AU	4962201		15-10-2001
			WO	0244321		06-06-2002
			WO	0175164		11-10-2001
			US	2002086356		04-07-2002
				2002000350	 u1	
WO 0244321	Α	06-06-2002	AU	3574402		11-06-2002
			AU	4962201	Α	15-10-2001
			WO	0244321		06-06-2002
			WO	0175164	A2	11-10-2001
						04-07-2002